DEUTSCHLAND

® BUNDESREPUBLIK @ Offenlegungsschrift ® DE 39 35 906 A 1

(51) Int. Cl.4: A 23 L 1/29 A 61 K 31/70 // (A61K 31/70, 31:195.37:02)

DEUTSCHES

PATENTAMT

② Aktenzeichen: Anmeldetag: (4) Offenlegungstag: P 39 35 906.9 27. 10. 89 2. 5.91

(7) Anmelder:

Reutter, Werner, Prof. Dr., 1000 Berlin, DE

Ruschke, H., Dipl.-Ing., 8000 München; Ruschke, O., Dipl.-Ing., 1000 Berlin; Rotter, U., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat., Pat.-Anwälte, 8000 München

② Erfinder:

Reutter, Werner, Prof. Dr.; Roser, Martin, 1000 Berlin, DE

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(A) Verwendung von Galaktose zur (par)enteralen Ernährung und Versorgung in der Intensivmedizin sowie hierzu geeignete Präparationen

Für Infusionen und Injektionen zur (par)enteralen Ernährung und Versorgung von Intensivpatienten geeignete Präparation mit Monosacchariden,

essentiellen Aminosäuren, supplementierenden Proteinen anorganischen Elektrolyten und

üblichen Zusätzen zur Verdünnung, pH-Regulierung, Stabilisierung, Konservierung und dgl., enthält mindestens 5 Gew.-% des Monosaccharidanteils als

D-Galaktose, L-Fucose, D-Mannose, D-Glucosamin, N-Acetylgalactosamin, N-Acetylmannosamin, D-Lactose, D-Lactulose oder Gemische aus zwei oder mehreren dieser Verbindungen, mit der Maßgabe, daß mindestens 50 Mol-% der vorstehenden Glykosen von D-Galaktose gestellt werden.

⋖

### Beschreibung

Die Erfindung betrifft die Verwendung von D-Galaktose zur (parjenteralen Ernährung in der Intensivmedizin und hierzu geeignete Präparatzusammensetzungen mit Monosacchariden, von denen mindestens ein bedeutender Anteil von D-Galaktose deb T-Galaktoseabkömmingen bzw. D-Galaktose-Vorläufern gestellt wird.

D-Galaktose ist bekanntlich ein Aldohexose-Isomeres der D-Glucose, das im Milchzucker gebunden als Lactose und in einigen Gummiarten in Form von Galaktanen vorkommt. Die D-Galaktose hat folgende Formel

Ein Abkömmling der D-Galaktote ist die Fucose, die 6-Desoxygalaktose deren L-Form die wichtigere Ibomerenform darstellt. Andere Abkömmlinge sind die D-Galaktoside und D-Galaktosamine, d. N. 2-Amino-2-desoxy-Derivate der D-Galaktose. Bei der Galakturonsäure liegt das C6-Kohlenstoffatom zur Carboxylgruppeoxidiert vor.

Die parenterale Ernährung auf der Intensivstation berifft in erster Linie Patienten, die sich in einer ausgeprägten metabolischen Streß-Situation befinden. Mit Glucose- und Aminosäurengemischen wurde bisher versucht, den notwendigen Kalorienbedarf zu decken. Da für die Funktion jeder Zelle primär Energie in Form von ATP notwendig ist, werden die Substrate der Influsionslösungen für die Gewinnung dieser energiereichen Verbindung verwendet.

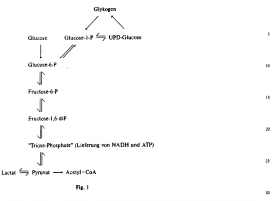
Auf dem Markt der Kohlenhydrainfusionslösungen stehen eine Reihe von Präparaten zur Verfügung, die Glucose loder Pructose enhalten, vg. Fructosteril \* Glucose-Indison-Set-Braun, Glücose-Indison-Set-Braun, Glücose-Indison-Set-Braun, Glücose-Indison-Set-Braun, Glücose-Indison-Set-Braun, Glücose-Indison-Set-Braun, Glücose-Indison-Indis

D-Galaktose ist bisher für diese Zwecke nicht verwendet worden.

55

65

Glucose galt für obige Zwecke als besonders geeignet, da sie in der Glykolyse entsprechende Energieäquivalente in Form von NADH selbst liefert. Die im gebildeten NADH befindlichen Elektronen dienen der Atmungskette zur ATP-Bildung, was durch Fig. 1 verdeutlicht wird.



Das Endprodukt der D-Glucose-Veratmung in der aeroben Glykolyse ist Pyruvat (Brenztraubenslure). Hieruns wird mitochondrial Acetyl-Conzym A gebildet, das den Citracyclus in Gang setzt und damit die Bildung weiterer NADH - Moleküle einkeitet, pro Mol Acetyl-CoA 3 Mole NADH. Anschließend werden in der Atmunskeitet aus i Mol NADH 3 Mole ATP gebildet, siehe Pie. 2.

"Triose-Phosphate" (Leferung von NADH und ATP)

Lactat 

Pyruvat 

Acetyl-CoA

Citratcyclus (liefert NADH)

Atmungskette (1 Mol NADH + 3 Mole ATP)

Fig. 2

Insgesamt werden pro Mol verstoffwechselter Glucose 5 Mole ATP gebildet. In Gewichtseinheiten ausgedrückt werden 52 af Par Bau 15 glücose gebildet. Wegen des großen Bedarfs an ATP muß die Zelle rachs und möglichst quantitativ Glucose in Pyruvat und Acetyl-Coenzym A für den Citrateyclus umwandeln. Da die 50 Glucose der Infusionslösungen hierzu in der Regel nicht ausreicht, wird ein Teil der Infundierten Aminosäuren, za 6 Glutamissioner, Asparaginsäuer, Prolin, Gleyin, oder Lactat in D-Clucose umgewandelt, wodurch wiederum die Glykolyse gespeist wird, d. h. die Pyruvat-Bildung mit allen nachfolgenden Schritten zur NADH -Bildung, well es das erste Ziel einer Zelle ist, in einer metaboischen Streß-Stuaton genütigend ATP für die Aufrechterhaltung lebenswichtiger Funktionen zur Verfügung zu haben, dient ein erheblicher Teil der Aminosäuren 60 behandlis über die Gluconoegenese der Energiegerwinnung.

Durch dieses Primat das Energiestoffwechsels kommt dar Baustoffwechsel in einem Mangelzustand. Betroffen sind besonders die Oligoaschardaniele von Proteinen und Lipiden, d. h. die Glyco-proteine und Glyco-lipide (z. B. Ganglioside). Sie sind aber an einer Vielzahl essentieller zellullarer Funktionen beteiligt, die von Membranen ausgehen oder in Membranen bekläsiert sind, Soe gehören alle Rezeptoren einer Zelle und eines Momplexen 65 Grupper. Rezeptoren für Hormone, für Wachstumsfaktoren und für den Zell-Zell-Kontakt. Sie sind die Antennen einer Zelle, ohne die auf Dauer eine Zelle unterzelken würde.

Ebenfalls sind Membran-gebundene Enzyme und Transportsysteme Glycoproteine: Sie repräsentieren die

Antigenität einer Zelle. Zusammengefaßt regulieren sie die Informationsaufnahme und weitergabe einer Zelle und geben ihr durüber hinaus das jeweils charakteristische, blochemische und morphologische Aussehn einer Forderlichen Substrate werden über Seitenwege der Glykolyse gebilde. Das primäre Sübstrat ist jeweils ein Metabolit der Gloucose inder Glykolyse giebe Schema, 2. B. Glucose-6-P oder Frustose-6-p.

 Aus Glucose-6-P wird über Glucose-1-P UDP-Glucose gebildet, aus der das essentielle Glycoprotein- und Glycolipid-Substrat UDP-Galaktose durch Epimerisierung gebildet wird.

2. Aus Fructose-6-phosphat werden gebildet

a) durch Amidierung Glucosamin-6-phosphat, das Substrat für die Bildung der aktivierten Aminozukker:

- UDP-N-Acetyl-glucosamin

- UDP-N-Acetyl-galaktosamin und

- CMP-N-Acetyl-neuraminsäure

b) durch Epimerisierung

Mannose-6-phosphat, das Substrat für GDP-Mannose und

GDP-L-Fucose.

Fructose sollte als Infusionssubstrat wegen der bekannten Nebenwirkungen hierfür nicht verwendet werden. Diese hängen mit der raschen Phosphorylierung und dem damit verbundenen ATP-Abfall in der Zelle, gefolgt 20 vom Abbau des entstehenden AMP zu Harnsäure, zusammen.

Um die Versorgung des Baustoffwechsels bei Patienten mit metabolischem Deffzit sicherzustellen, wäre eine Infusionsfolzung zweckmäßig, die statt bzw. neben D-Glucose einem Baustoff infunder, mit dem unmittelbar die Slörung der essentiellen Funktionen von Rezeptoren oder Transportsystemen des Stoffwechsels rasch behoben werden kann.

Der Schlüssel für die Lösung dieser Aufgabenstellung liegt in der Verwendung von D-Galaktose zur (par)enteralen Ernährung und Versorgung der eine Intensivbehandlung benötigenden Patienten.

Die Erfindung schlägt hierzu auch bestimmte Präparationen vor, die aus Monosacchariden und ggl. essentielen Aminosauren, zusätzlichen Proteinen, anorganischen Elektrolyten und weiteren Zusätzen zur pH-Regulierung, Pufferung, Stabilisierung und Konservierung bestehen und sich dadurch auszeichnen, daß mindestens 5 Gew.-%, bevorzugt 10 Gew.-% und besser 20% (Gewichtsbasis) des Monosaccharidanteils durch eine Verbindung aus der Gruppe:

D-Galactose, L-Fucose, D-Mannose, D-Glucosamin, N-Acetyl-D-galaktosamin, N-Acetylmannosamin, D-Lactose und D-Lactulose, oder Gemische bestehen, wobei mindestens 50 Mol-% wiederum dieser Verbindungen auf D-Galactose, deren Derivate und Vorläufer kommen.

In den erfindungsgemåBen Präparaionen bildet mindestens eine der in Anspruch I genannten Glykosen einen Anteil von mindestens 5 Gew.-% des Monosaccharidanteils. Diese Angabe ist so zu verstehen, daß im Falle von Disacchariden die Lactose oder Lactulose wie Monosaccharide gerechnet werden. Dasselbe gilt für die Substitution von Invertzuckers oder Rohrzuckerpräparaten. Als Monosaccharide fallen somit nicht nur die im Anspruch 1 angegebenen Glykosen, sondern auch Monosaccharide viel Collicuse oder D-Fructose, ggf. enthalten in einem Invertzuckeranteil, unter den Hauptanspruch. Es ist jedoch wesentlich, daß mindestens 5 Gew.-% out orzugsweise mindestens 10 Gew.-% oder Songer mindestens 20 Gew.-% oder mindestens 20 Gew.-% oder mindestens 20 Gew.-% oder mindestens 20 Gew.-% oder mindeste

Es wurde gefunden, daß bis zu 50 Mol-% dieser vorgenannten Vertreter von einer anderen Glycose als D-Galaktose gestellt werden können, wenngleich mehr als 75 Mol-% D-Galaktose bevorzugt sind. Reine D-Galaktosegräparationen sind ebenfalls einse der bevorzugten Präparate.

Neben dem Monosacchariden (a) kann die erfindungsgemäße Präparation außerdem essentielle Aminosäuren (b), bevorzugt in einer Menge von entsprechend I bis 15 g/l j. 4. mänosäure, enthalhen, wöbei die folgenden Vertreter bevorzugt sind: Arginin, Phenylalanin, Valin, Leucin, Isoleucin, Lysin, Methionin, Histidin Threonin, Tryptophan, Cystin und Cystein, sämtliche in der L-Form. Von den vorstehenden sind insbesondere Arginin, Phenylalanin, Valin, Leucin, Isoleucin, Lysin und Methionin geeignet, so daß sich die bevorzugten Präparationen besonders auf diese Aminosäuren beziehen. Im einzelnen liegen essentielle Aminosäuren mit folgenden bevorzugten Amelien vor: Arginin (1 bis 8 g/l), Phenylalanin (2 – g/l), Valin (1 – 2 g/l), Leucin (2 – g/g/l), Isoleucin (1 – 8 g/l), Methionin (2 – 6 g/l), Histdin (1 – 5 g/l), Threonin (1 – 6 g/l) und Tryptophan (5 – 5 g/l), Leucin (2 – g/l), Methionin (2 – 6 g/l), Histdin (1 – 5 g/l), Threonin (1 – 6 g/l) und Tryptophan (5 – 6 g/l), Histdin (2 – 6 g/l), Histdin (1 – 5 g/l), Threonin (1 – 6 g/l) und Tryptophan (5 – 6 g/l), Histdin (1 –

Vielfach wird der Aminosäureanteil erst in der Endlösung mit dem Kohlenhydratanteil kombiniert. Pulverund andere vorgefertigte Konfektionsformen sind jedoch ebenfalls möglich.

Eine weitere mögliche Komponente der erfindungsgemäßen Präparationen sind supplementierende Proteine, die den Nährstoffbedarf des unter Streß leidenden Patienten erganzene. Besonders bevorzugt sind V-Globuline der Albumine, wie z. B. y-Globulin der Cohn-Fraktionen II, III und IV des Guinea-Schweins, Huhnes, Hundes, Plerdes, Kaninchens, Schales, der Zege aws. Lactalbumin, Ovalalbumin und Serumalbumin. Präparate dieser Gruppe sind im Handel erhältlich, z. B. als Gamma-Venin der Fa. Behringwerke und Humanalbumin Biotest 5%. Die bevorzugte Menge der Proteine liegt im Bereich von entsprechen derus 2.5 bis 10 gl. Idsung. Neben den oben genannte Können jedoch auch andere wasserfolische proteine eingestetzt werden. Die Albuminmenge ist im allgemeinen etwas größer und entspricht 2,5 bis 10% der Endlösung zur Infusion bzw. Iniektion.

Komplex kompoundierte Galaktosepräparationen enthalten im allgemeinen auch Elektrolyte, wie Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Calciumchlorid und Magnesiumchlorid. 7 H<sub>2</sub>O, wobei das Verhältnis der einwertigen zu

den zweiwertigen Kationen im allgemeinen bevorzugt im Bereich von etwa 35 : 1 bis 10 : 1 liegt. Das Alkalikation wird vorwiegend vom Natrium gestellt.

Daneben enthält die fertige Endpräparation Wasser und ggf. Mittel zur Pulferung wie Natriumhydrogenphosphate, Natriumacetat und dergt. Gegebenenfalls können auch sogenannte Plasmaexpander als Blutersatzmittet enthälten sein. 2.B. Dextran in einer Menge von vorzugsweise 40 bis 75 gf, wie "4% Dextran 40E" und "5% Dextran 60" von Pfrimmer oder "Dextran 40" bzw. "60" oder "75" von Boehringer Mannheim, oder Poly(o,2-hvdroveth/blistike in einer Menge von tewa 40-75 gf., wie z.B. Plasmasteril von Pfrimmer.

Wenn Pfasmaexpander in der Lösung enthalten sind, kann Albumin weggelassen werden. Bis zu 60 g/l Albumin sind amostnet zweckmäßig y-Globulin und Albumin werden meistens erst während oder kurz vor der Applikation in die Infusionslösung injüzert. Auch die Galaktose kann einer bekannten Injektionslösung oder Infusionslösung durch linjektion kurz vor Applikation zugesetzt werden.

Die erfindungsgemäße Präparation kann in fester Form oder als Lösung vorgegeben werden, wobei vor Applikation auf die richtige Verdünnung gelöst bzw. verdünnt werden muß. So können zur Zubereitung der Präparation Ampullen mit Sölviger Galaktoselbsung verwendet werden.

Die Prägaration ist auch als Sirup bereitstellbar, wenn eine enterale Gabe von Galaktose beabschitigt ist. In 15 der Regel wird eine konzentrierte Galaktoselbsung aus einer Ampulle zu einer Standardinfusionidsung oder Injektionislosung beigemengt. Die Zumischung erfolgt meistens bei Herstellung der Infusionis-Endlosung, um die im Anspruch angegebenen Konzentrationislevel einzustellen. Geeignete Galaktosekonzentrationen bietet eine in bis 100%get Casung. Im gegebenen Fall kann die Gluoseskonzentration von 10 bis 0% reichen. Die in den folgenden Beispielen angewendeten Präparationen entsprachen 5% Galaktose in einer Basiselektrolytinfusions2016 bisum mit oder ohne weiter Komponenten.

Eine weitere Applikationsvariante liegt zur Bekämpfung der Symptome der Abheimer schen Krankheit vor. Beim Morbus Alzheimer ist der Glucose-Verbrauch im Gehirn gesteigert, wie erst kürzlich auf der Alzheimer-Tzugung in Berin 1989 berichtet wurde. Das Gehirn ist hierbei einem potentiellen Substratmangel für Glykolipide (Ganglioside) und Glykoproteine unterworfen, was durch Galaktose-Gaben behoben werden kann. Es hat sich nezwird Abheides strenge hieroseheldristige Gehirn zu mit Galaktose versoret werden kann.

de (Cángliosade) und Glykoproteine unterworten, was durch Galaktose-t-aben behoben werden kann. Es hat sich gezeigt, dad dabei das streng glucosebedurftige Gehim gut mit Galaktose versorgt werden kann. Allgemein ist die erfindungsgemäße Präparation bei den verschiedensten Schädel-Hirn-Traumata anwendbar, wie Schlaarafall. Hirmerschüterungen und sonstien metabolisch bedingsten Erkraktungen.

Nach parenteraler Gabe von D-Galaktose (800 mg/kg) findet sich erwartungsgemäß ein Anstieg von UDPgalaktose um einen Faktor von 2 – 3, UDP-glucose, die sich direkt aus UDP-galaktose bilden kann, steigt ebenfalls an, wenn auch nicht so drastisch. Anschließend wird Galaktose, sofern sie nicht für die Glykansynthese (von Glykoprotenen, Glykolipiden) genutzt wird, teilwese in Aniniosäuren umgewandelt. Deulich melbar vor allem in Gehirn ist hier die Umwandlung in Glutaminsature umd Gamma-Aminobuttersäure ( – GABA). Beide besitzen im gesunden Gehirn Neurotransmitterfunktion. Die gebildete Menge im Gehirn an Glutamat reicht bis zu 2 umol/g Fristensewich, die von GABA bis zu 30 amol/g (Normalwere: 8,7 zbw. 24). amol/g).

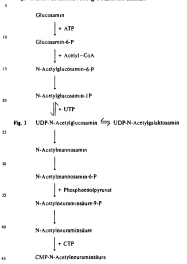
Dis Gehim zeichnet sich gegenüber dem Hauptstoffwechselorgan, der Leber, durch diesen Befund in besonderer Weise aus. Die Glutamat- und GABA-Synthese wird erfindungsgemäß verbessert, beide Substanzen sinds
sesnitell für die Hinfunktion, die bei "Intensivstation"-Patienten und M. Alzheimer-Patienten meist eingeschränkt ist. Gleichzeitig wird dadurch erreicht, daß Amiogruppen vorbraucht werden. Damit dient diese
Medikation gleichzeitig der Entgiftung, da diese Amiogruppen Vorläufer für Ammoniak fallt
vor allem beim Leberkoma in großen Mengen an und führt zu starken Beeinträchtigungen zerebraler Funktiomen [Enzenbalosahle). Durch Gabe von Galaktose kann damit zur Enngiftung beiterstengen werden.

Es wurde gefunden, daß durch Infundieren von D-Galaktose enthaltenden Lösungen eine rasche und merkliche Erholung der Patienten eintritt, was mit den bisherigen Glucose enthaltenden Lösungen nicht der Fall ist. Eine mödliche Erklärung für diese Feststellung könnte folgende sein.

Die Enzyme des Baustoffwechsels sind verständlicherweise weniger aktiv als die des Energieitoffwechsels. 55 Daher wird ein Substraumagel bei der Biosynthese von Glycoproteinen oder Glycolipiden erst später manifest sie ein Energienmangel. Dann jedoch mit der Folge, daß Stortungen essentieller Funktionen von Rezeptoren oder Transportsystemen auftreten. Wenn beispielsweise der Insulin-Rezeptor, ein Glycoprotein, durch unzureichende Glycosyllerung delekt wird, kann Insulin von der Zelle nicht mehr erkannt werden und seine Funktion nicht mehr in ausreichendem Maße ausüben. Das gilt für alle Hormone oder Regulatoren, die für die Einleitung ihrer funktion die Bindung an einen membranfen Rezeptor benötigen.

Gibt man nun den Infusionslösungen einen Zusatz von essentiellen Substraten für den Baustoffwechsel zu, primär D-Galaktose und/oder D-Glucosamin, kommt es zu einer unmittelbaren Aktivierung des Baustoffwechsels

D-Galaktose wird sehr rasch über D-Galaktose-1-phosphat in UDP-D-Galaktose umgewandelt; dieso Bilsödung erfolgt nich über UDP-Glucose, Überschüsige ÜDP-Galaktose kann jedoch über ÜDP-Glucose (durch
Epimerisierung) in die Glykolyse eingeschleust werden. Primär steht jedoch genügend UDP-Galaktose für den
Bausstoffwechsel zur Verfügung.



Die aktivierte D-Mannose und die sich aus ihr herleitende L-Fucose kommen im Organismus in geringerer Konzentration als die UDP-Zucker vor. Es ist möglich, daß für die Aufrechterhaltung ausreichender Konzentrationen die endogene Bildung aus Fructose-6-phosphat oder die Reutilisierung ausreicht.

Es ist außerordentlich vorteilhaft, eine Infusionslösung mit Galaktose zu sübstituieren, z. B. als 1% ige Lösung. Die Gefahr der Kataraktbildung ist nicht gegeben. Sie tritt bei Ratten erst nach 3 bis 4 Wochen ein, wenn die gesamte Nahrung zu 40% aus Galaktose besteht.

Die Verwendung von Galaktose bei Patienten in einer metabolischen Streft-Situation erscheint auch aus einem weiteren Grunde sinnvoll. Überschäsige D-Galaktose wird sehr gut in Aminosäuren umgewandelt. Dazu müssen die entsprechenden Zwischenstufen aminiert werden. Galaktose hilft daher den Einsatz nicht essentieller Aminosäuren in Influsionslötungen zu mindern.

Darüber hinaus wird bei Patienten mit hepatischem Coma durch Einsatz von Galaktose die Ammoniakbildung eingeschränkt, indem Aminogruppen für die nun notwendigen Transaminierungen erforderlich werden. Der Galaktose wird ein "Protein-sparender Effekt" zugeordnet, der vermutlich auf diesem Mechanismus beruht.

#### Beispiel 1

Zur Herstellung einer erfindungsgemäßen D-Galaktosepräparation wurde reine D-Galaktose, z. B. die Präparat-reine Form der Fa. Signa, gegebenerfalls zusammen mit weiteren Verbindungen der in Anspruch 1 angege65 benen Glycosen, zu einer konzentrierten Lösung angesetzt. Diese Galaktose-Grundzusammensetzung wird
dann unter Verdinnung zu einer bekannten Standard- oder Spezialinfusionslösung zugesetzt, wobei die gewünschte Endkonzentration, entsprechend einer 1- bis 10% igen Konzentration an D-Galaktose, diengestellt wird.
Die infundierien oder initizieren Lösungen sinds okompoundiert, daß pararteral fälleich etwa 100 bis 800 mg/kg.

an einen menschlichen Patienten werabreicht werden. Es zeigt sich, daß die Galaktose-Gabe auf Basis gleicher Wirkung deutlich geringer ist als eine entsprechende Gabe an D-Glucose, was man besonders eindrucksvoll anhand einer Konzentrasionsreihe aus Galaktose/Glucose erkennen kann, wenn die Galaktose-Konzentration steitja anwichst. Mindestens 5% der Monosaccharide sollen von einem Monosaccharid der in Anspruch angegebenen Gruppe gestellt werden. In der folgenden Tabelle sind eine Reihe von speziellen Präparationst verzeichnet, die geleichzeitig stellvertreiten dir bevorzugte Präparate stehen. Galaktose kann als Glucose-Supplement für Glucose bzw. Fructose dienen oder aber als Substitut angesehen werden. Enterale und parenterale Gaben an Galaktose ind dehabb dach mit eriner Galaktose bzw. einer Ussung in augu dest möglich.

\*) 5 g Fructose + 5 g N-Acetylmannosamin.
\*\*) + Threonin (6), Tryptophan (2,5)
\*\*\*) in mval/l

### Beispiel 21

Zur Herstellung eines Sirups wurden in 100 ml Wasser 40 g. D-Galaktose, 8 g. Stärkesirup DAB, Konservierungsmittel (wie 60 mg Methyl-4-hydroxybenzoat, 40 mg Proppil-4-hydroxybenzoat, jeweils das Nartiumstyl und ggf. zusätzlich Vitamin ewie Retinolpalmitat (27.5 mg), entspreched 50 000 LE. Vitamin A, 0,25 mg Chole-calciferol, entsprechend 10 000 LE. Vitamin D, 0,01 mg Cyanocobalamin, 2 mg Thiamin-hydrochlorid (Vitamin B, 10 mg Nicolimami, 10 mg Acorbinsature (Vitamin C), 1 mg DL-a Tocopherol (Vitamin E), 40 mg Orotsture und 300 mg. Calciumphospholactat gelöst. Der Sirup wurde nach einem Therapieregime an streßbelastete Patienten excelbe.

### Beispiel 22

Einem männlichen Patienten von 68 Jahren mit deutlicher hepatischer Eincephalopathie (Leberkoma) und särken Bewülserinsstrungen wurde enteral mit alleiglich ein Teeßfelf D-Galaktose (je. 6. g) im Tee gegeben. Bereits innerhalb des ersten Behandlungstages trat ein nahezu vollständiger Rückgang der Bewülseinstrübung erste mach Auslassen der Therapie innerhalb eines Tages wieder ein, während nach Wiedereinsstzen der Galaktose-Gabe Remission festgestell wurde. Das Grundleiden wurde durch diese Behandlung zwan einte beseitet, auf ein im zerkeine des Symptom wurde in wesentlichem Maße geindert.

#### Beispiel 23

Ein männlicher Patient mit langishrigem Diabetes mellitus und mit Insulintherapie (täglich ca. 75 I.E. Humaninsulin), der unter heitigen Hypoglykämeizustanden mit teilweiser Bewüldosigkeit illt, erhielt anst. Einsetzen hypoglykämischer Symptome (etwa ab ca. 65 mg % Blutzuskerwer), ca. 12 g. Galaktose anstelle der üblichen Glucosegab. Der hypoglykämische Zustand wurde bereits in weuigen Minuten vollständig beseitig. Die Wirkung der Galaktose war ca. doppelt so schnell wie die von Traubenzusker und ohne Einleitung zu starker Reaktionen der Gegensteuerung herapierbar. Prophylaktische Galaktosegaben bewärkten, daß sich der Blutzusker auf einem Normalniveau hervorragend einpendelte, Die Tendenz zu Hypoglykämien konnte wesentlich einzedämmt werden, ohne daß der Patiens seinerseits in eine Properlykämische Phase verfiel.

#### Beispiel 24

Im Tierversuch wurden Wistarratten von ca. 250 g. Körpergewicht mit parenteralen Gaben von 100 bis 800 mg
D-Galaktose pro kg Körpergewicht versorgt. Die Organe wurden nach Ethernarkose entnommen, und der
säurelösliche Überstand der Organe wurde nach dieser Entferung der Proteine auf Aminosäuren in einem
35 Aminosäureanalysator analysiert. Die Veränderungen in der Organversorgung waren detektier- und reproduzierhar.

# Beispiel 25

Eine 7 Sjährige Patientin mit fortgeschritten erkranktem Morbus Alzheimer wurde mit 5 Teelöffeln D-Galaktesse taglich versorgt. Bereits nach ewnigen Tagen trat eine Zustandsverbesserung ein. Der Krankheitsfortlich kam fast vollständig zum Sillitand, so daß geschlossen werden kann, daß der Ausbruch der Alzheimer'schen Krankheit bei frühzeitiger Diagnow essenstlich verzogert werden kann.

#### Patentansprüche

1. Präparation, geeignet für Infusionen und Injektionen zur (par)enteralen Ernährung und Versorgung von Patienten, die eine Intensivbehandlung benötigen bzw. unter metabolischem Streß leiden, enthalten

45

- a) mindestens ein Monosaccharid oder Monosaccharidderivat, neben gegebenenfalls
- b) essentiellen Aminosäuren.
- c) supplementierenden Proteinen,
- d) anorganischen Elektrolyten, und
- oj üblichen Zusätzen zur Verdünnung, pH-Regulierung, Stabilisierung, Konservierung und dergl, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens 5 Gew. % des Monosaccharidanteils durch eine Verbindung saus der Gruppe der folkenden Glykosen sestellt wird:
- D-Galaktose, L-Fucose, D-Mannose, D-Glucosamin, N-Acetylgalactosamin, N-Acetylmannosamin, D-Lactose, D-Lactulose oder Gemische aus zwei oder mehreren dieser Verbindungen, mit der Maßga-
- be, daß mindestens 50 Mol-96 der vorstehenden Glykosen von D-Galaktose gestellt werden.

  2. Mangaparation nach Anspruch 1, dadurch gekennsciehnet, daß mindestens 10 Gew.-96 und bevorzugt 60 mindestens 20 Gew.-96 des Monosaccharidanteils (a) von den in Anspruch genannten Glykosen gestellt
- 3. Präparation nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Protein (c) γ-Globulin in einer Menge von 0,05 bis 1 Gew.-%, bezogen auf 100 g Glykosen, enthält.
- 4. Präparation nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie D-Galaktose als einziges 65 Monosaccharid enthält.
- D-Mannose in einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie D-Galaktose und D-Mannose in einem Molverhältnis im Bereich von etwa 200: 1 bis 2: 1 enthält.

- Präparation nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie auch D-Glucosamin in einer solchen Menge enthält, daß das Molverhältnis von D-Galaktose/D-Glucosamin im Bereich von etwa 200 : 1 bis 2 : 1 liegt.
- 7. Präparation nach einem der Ansprüche 1 bis 6. dadurch gekennzeichnet, daß sie ein Molverhältnis von D-Mannose/D-Glucosamin von etwa 10 : 1 bis 1 : 10 aufweist.
  - 8. Prāparation nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß sie außerdem N-Acetyl-D-mannosamin enhalt und das Molverhāltnis von D-Galaktose/N-Acetyl-D-mannosamin im Bereich von etwa 10 : 1 bis 2 : 1 liegt.
- 9. Prāparation nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie auch L-Fucose enthält und das Molverhältnis von D-Galaktose/L-Fucose im Bereich von etwa 200 : 1 bis 2 : 1 liegt.
  - 10. Präparation nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß sie Aminosairen, gewähl aus der Gruppe: Arginin, Phenylalanin, Valin, Leuchin, Isoleucin, Lysin, Methoinni, Histlidin, Threonin und Tryptophan, in einer Menge von jeweils entsprechend 0,5 bis 10 g pro Liter Infussions- bzw. Injektionslösung enthält.
- Präparation nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich Dextran oder Hydroxyethylstärke in einer Menge von bis zu 75 g/l enthält.
  - 12. Präparation nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Protein (c) Albumin in einer Menge bis zu 60 g/l enthält.
- 13. Prăparation nach einem der Ansprüche I bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Elektrolyte (d) eine Quelle für Natrium-, Kalium-, Calcium- und Magnesiumionen entsprechend einer Menge von insgesamt bis zu 200 mval/ Lösung enthält.
  - 14. Präparation nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis der einwertigen zu den zweiwertigen Elektrolyt-Ionen im Bereich von etwa 35:1 bis 10:1 liegt.
- Präparation nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Elektrolytanionen hauptsächlich organische Anionen und bevorzugt Salze der D-Galaktonsäure oder D-Galakturonsäure enthält.
  - Präparation nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß als weiteres Monosaccharid D-Glucose und/oder D-Fructose enthalten ist.
- 17. Verwendung von D-Galaktose zur Ernährung von Patienten, die eine Intensivbehandlung benötigen bzw. unter metabolischem SirveBleiden.

  18. Verwendung von D-Galaktose, insbesondere der Präparation nach Anspruch 1, zur Bekämpfung von
- Lebererkrankungen.

  19. Verwendung von D-Galaktose, insbesondere der Präparation nach Anspruch 1, zur Bekämpfung der
  - Alzheimer-Krankheit. 20. Verwendung von D-Galaktose, insbesondere der Präparation nach Anspruch 1, zur Bekämpfung von Stredstitutionen bei Diabetes mellitus.

35

45

50

5.5

60

65

21. Verwendung nach einem der Ansprüche 17 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß in einem Glucosepräparat an sich herkömmlicher Zusammensetzung mindestens 50% und bis zu 100% der D-Glucose durch D-Galaktose ersetzt sind.